PCT

世界知的所有権機関 国 際 事 務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C08G 65/22, 65/08, 77/18, 59/20, C08F 299/02, C08L 71/02, C08K 3/24, 5/42, H01M 6/18, 10/40, H01G 9/025

(11) 国際公開番号

WO97/42251

(43) 国際公開日

1997年11月13日(13.11.97)

(21) 国際出願番号

PCT/JP97/01522

JP

A1

(22) 国際出願日

1997年5月6日(06.05.97)

(30) 優先権データ

特願平8/113496 1996年5月8日(08.05.96) 特願平8/173435 1996年7月3日(03.07.96) 特願平8/183186 1996年7月12日(12.07.96) 特願平8/246199 1996年9月18日(18.09.96)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について)

ダイソー株式会社(DAISO CO., LTD.)[JP/JP] 〒550 大阪府大阪市西区江戸堀1丁目10番8号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

三浦克人(MIURA, Katsuhito)[JP/JP]

〒669-13 兵庫県三田市けやき台5丁目2番1号 Hyogo, (JP)

庄治 茂(SHOJI, Shigeru)[JP/JP]

〒660 兵庫県尼崎市大物町1丁目4番28号 Hyogo, (JP)

坂下尚彦(SAKASHITA, Takahiro)[JP/JP]

〒532 大阪府大阪市淀川区東三国3丁目9番22-811 Osaka, (JP)

的場康夫(MATOBA, Yasuo)[JP/JP]

〒662 兵庫県西宮市柏堂町9番8-104 Hyogo, (JP)

(74) 代理人

弁理士 背山 葆、外(AOYAMA, Tamotsu et al.) 〒540 大阪府大阪市中央区城見1丁目3番7号 IMPビル 育山特許事務所 Osaka, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ARIPO特許 (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CII, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書 補正書

(54) Title: CROSS-LINKED SOLID POLYELECTROLYTE AND USE THEREOF

(54)発明の名称 架橋髙分子固体電解質及びその用途

CH₂-CH₂ (II)

(57) Abstract

A cross-linked polyether copolymer comprising: (A) 1 to 98 % by mole of repeating units derived from a monomer represented by general formula (I); (B) 95 to 1 % by mole of repeating units derived from a monomer represented by formula (II); and (C) 0.005 to 15 % by mole of repeating units derived from a monomer having one epoxy group and, in addition, at least one reactive functional group. It can resistance.

(57) 要約

(A)式(I):

$$CH_2-CH-CH_2-O-(CH_2CH_2O)_{n-R^1}$$

(1)

で示される単量体から誘導される繰り返し単位1~98モル%、

(B)式(II):

で示される単量体から誘導される繰り返し単位95~1モル%、

(C) 1つのエポキシ基および更に少なくとも1つの反応性官能基を有す る単量体から誘導される繰り返し単位0.005~15モル%を有してな るポリエーテル共重合体の架橋体は、イオン伝導性に優れ、加工性、成形 性、機械的強度や柔軟性、さらには耐熱性にも優れた高分子固体電解質を 与える。

参考情報 PCTに基づいて公開される国際出版のパンフレット第一頁に記載されたPCT加盟国を固定するために使用されるコード AAAAABBBBBBBBBCCCCCCCCCDDE

明細書

架橋高分子固体電解質及びその用途

発明の分野

本発明は架橋が可能なポリエーテル共重合体、該重合体の架橋体および 架橋された高分子固体電解質に関する。特に、本発明は、電池、キャパシ ター、センサー等の電気化学デバイス用材料として好適な高分子固体電解 質に関する。

関連技術

従来、電池、キャパシター、センサーなどの電気化学デバイスを構成する電解質は、イオン伝導性の点から溶液またはペースト状のものが用いられているが、液漏れによる機器の損傷の恐れがあること、また電解液を含浸させるセパレーターを必要とするので、デバイスの超小型化、薄型化に限界があることなどの問題点が指摘されている。これに対し無機結晶性物質、無機ガラス、有機高分子系物質などの固体電解質が提案されている。有機高分子系物質は一般に加工性、成形性に優れ、得られる固体電解質が柔軟性、曲げ加工性を有し、応用されるデバイスの設計の自由度が高くなることなどの点からその進展が期待されている。しかしながら、イオン伝導性の面では他の材質より劣っているのが現状である。

たとえばエピクロルヒドリン系ゴムと低分子量のポリエチレングリコール誘導体の混合物に特定のアルカリ金属塩を含有させて高分子固体電解質に応用する試みが本出願人を含む特開平2-235957号公報に提案されているが、実用的に充分な伝導度の値は得られていない。

また、特開平3-47833号及び同4-68064号記載の、平均分

子量1.000~20.000の高分子化合物を架橋した高分子固体電解質は、実用温度範囲で比較的良好なイオン伝導性を示すが、機械的特性、イオン伝導性ともにより優れたものが求められている。

本出願人の特願平7-109616号記載のオリゴオキシエチレン側鎖を有するポリエーテル共重合体では、室温(例えば30 $^{\circ}$)で優れたイオン導電性を示すが、架橋構造を有していないため、使用温度が高い(例えば60 $^{\circ}$)と塑性変形によって不都合を生じ、例えば薄型電池などに用いた場合に正極と負極の短絡が懸念される。

発明の要旨

本発明の1つの目的は、イオン伝導性に優れ、かつ高温下でも塑性変形 又は流動性のない固体電解質を提供することにある。

本発明の別の目的は、上記固体電解質を与える重合体を提供することに ある。

本発明は、

(A)式(I):

[式中、R¹は炭素数1~12のアルキル基、炭素数2~8のアルケニル基、炭素数3~8のシクロアルキル基、炭素数6~14のアリール基、炭素数7~12のアラルキル基及びテトラヒドロピラニル基より選ばれる基である。]

で示される単量体から誘導される繰り返し単位1~98モル%、

(B)式(II):

で示される単量体から誘導される繰り返し単位95~1モル%、

(C) 1つのエポキシ基および少なくとも1つの反応性官能基を有する単量体から誘導される繰り返し単位0.005~15モル%を有してなるポリエーテル共重合体であって、

数平均分子量が5万~200万であり、示差走査熱量計 (DSC) で測定したガラス転移温度が-60℃以下、融解熱量が70J/g以下であるポリエーテル共重合体を提供する。

本発明は、前記共重合体を架橋した架橋体をも提供する。

さらに、本発明は、前記架橋体および電解質塩化合物を含んでなる高分 子固体電解質を提供する。

さらに加えて本発明は、該高分子固体電解質を用いた電池を提供する。 発明の詳細な説明

繰り返し単位(C)は、式(III-1)または(III-2)の単量体から誘導されるものであってよい。

$$\begin{array}{c} CH_2-CH-R^2 \\ \backslash \\ 0 \end{array} \qquad (I \ I \ I-1)$$

WO 97/42251

PCT/JP97/01522

$$CH_2$$
 CH_2 CH_2 $(III-2)$ CH CH

[式中、R²およびR³は反応性官能基含有基である。]

本発明の重合体は、(A)式(I)の単量体から誘導された繰り返し単位:

$$-\text{CH}_2-\text{CH}-\text{O} \text{CH}_2-\text{O}+\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O}+\text{R}^1$$
(I')

[式中、R¹は炭素数1~12のアルキル基、炭素数2~8のアルケニル基、炭素数3~8のシクロアルキル基、炭素数6~14のアリール基、炭素数7~12のアラルキル基及びテトラヒドロピラニル基より選ばれる基である。]

(B) 式(II) の単量体から誘導体された繰り返し単位:

$$-(-CH_2-CH_2-O)-$$
 (II')

(C) 1つのエポキシ基および少なくとも1つの反応性官能基を有する単量体から誘導された繰り返し単位を有する。

$$-(CH_2-CH-O)$$
 R^2
(III'-1)

$$CH_2$$
 CH_2 CH_2 CH_2 (III'-2)

[式中、R ²およびR ³は反応性官能基含有基である。] で示される。

構成単位(C)における反応性官能基が、(a)反応性ケイ素基、(b) エポキシ基、(c)エチレン性不飽和基または(d)ハロゲン原子である ことが好ましい。

本発明の架橋が可能な側鎖を有するポリエーテル共重合体の重合法は、本出願人の特開昭63-154736号公報および特開昭62-169823号公報に記載の方法と同様にして行われる。

重合反応は次のようして行える。開環重合用触媒として有機アルミニウムを主体とする触媒系、有機亜鉛を主体とする触媒系、有機錫ーリン酸エステル縮合物触媒系などを用いて、各モノマーを溶媒の存在下又は不存在下、反応温度10~80℃、撹拌下で反応させることによってポリエーテル共重合体が得られる。なかでも、重合度、あるいは作られる共重合体の性質などの点から、有機錫ーリン酸エステル縮合物触媒系が特に好ましい。重合反応において反応性官能基は反応せず、反応性官能基を有する共重合

体が得られる。

本発明のポリエーテル共重合体においては、繰り返し単位(A)、繰り 返し単位(B)および繰り返し単位(C)のモル比が、(A)1~98モ ル%、好ましくは3~98モル%、例えば5~90モル%、(B)95~ 1モル%、好ましくは95~1モル%、例えば90~5モル%、及び(C) 0.005~10モル%、好ましくは0.01~5モル%、例えば0.05 ~5モル%である。繰り返し単位(B)が95モル%を越えるとガラス転 移温度の上昇とオキシエチレン鎖の結晶化を招き、結果的に固体電解質の イオン伝導性を著しく悪化させることとなる。一般にポリエチレンオキシ ドの結晶性を低下させることによりイオン伝導性が向上することは知られ ているが、本発明のポリエーテル共重合体の場合はイオン伝導性の向上効 果は格段に大きいがわかった。一方、繰り返し単位(C)のモル比が①. 005モル%より少ないと共重合体を充分に架橋することができず、高温 域(例えば60℃)で固体状の電解質を得ることが困難となる。繰り返し 単位(C)のモル比が15モル%より多いとフィルム成形ができなくなる。 ポリエーテル共重合体のガラス転移温度及び融解熱量は示差走査熱量計 (DSC) により測定したものである。本発明においてはポリエーテル共 重合体のガラス転移温度は−60℃以下、好ましくは−63℃以下、例え ば-65℃以下である。ポリエーテル共重合体の融解熱量は70J/g以 下、例えば60]/g以下、特に50]/g以下である。ガラス転移温度 及び融解熱量が上記値を超えるものはイオン伝導性の低下を招く。

本発明のポリエーテル共重合体はブロック共重合体、ランダム共重合体 何れの共重合タイプでも良い。ランダム共重合体の方がよりポリエチレン オキシドの結晶性を低下させる効果が大きいので好ましい。本発明のポリ エーテル共重合体は、オリゴオキシエチレン側鎖及び架橋が可能な反応性

官能基を含む側鎖を有するポリエーテル共重合体である。本発明のポリエーテル共重合体は、通常、3種のモノマーから形成される3元共重合体であるが、4種以上のモノマーから形成される共重合体であってもよい。 繰り返し単位(C)を形成する反応性ケイ素基を有する単量体は、式(III-a-1):

[式中、 R^2 は反応性ケイ素含有基である。] または式(III-a-2):

$$CH_2$$
 $-CH$ $-R^3$ CH_2 $-CH_2$ $-$

[式中、R³は反応性ケイ素含有基である。] で示されることが好ましい。

(III-a-1)で表される反応性ケイ素基含有モノマーは、好ましくは(III-a-1-1)および(III-a-1-2)で示される化合物である。

$$CH_2-CH-CH_2-O-(CH_2)_{\overline{m}}-S_i-R^5$$
 R^6
(III-a-1-1)

$$CH_2-CH-(CH_2)_{\overline{m}}$$
 $Si-R^5$ (III-a-I-2)

(III-a-2)式で表される反応性ケイ素基含有モノマーは、好ましくは(III-a-2-1)で示される化合物である。

$$CH_2-CH-(CH_2)_{\overline{m}}S_{\overline{i}}-R^5$$

$$CH_2 CH_2 R^6$$

$$CH-CH$$

$$(III-a-2-1)$$

式(III-a-1-1)、(IIII-a-1-2)および(III-a-2-1)式において R^4 、 R^5 、 R^6 は各々同一であっても、異なっていてもよいが、少なくとも一個がアルコキシ基であり、残りがアルキル基である。 $mは1\sim6$ を表す。

(III-a-1-1) 式で表されるモノマーの例には、1-グリシドキシメチルトリメトキシシラン、1-グリシドキシメチルメチルジメトキシシラン、2-グリシドキシエチルトリメトキシシラン、2-グリシドキシエチルメチルジメトキシシラン、3-グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、4-グリシドキシブテル

メチルジメトキシシラン、4-グリシドキシブチルメチルトリメトキシシラン、6-グリシドキシヘキシルメチルジメトキシシラン、6-グリシドキシヘキシルメチルトリメトキシシランなどが挙げられる。

(III-a-1-2) 式で表されるモノマーの例には、3-(1,2-x+2) プロピルトリメトキシシラン、3-(1.2-x+2) プロピルトリメトキシシラン、3-(1.2-x+2) プロピルジメチルメトキシシラン、4-(1.2-x+2) ブチルトリメトキシシラン、4-(1.2-x+2) ブチルトリメトキシシラン、4-(1.2-x+2) ブチルメチルジメトキシシラン、5-(1.2-x+2) ペンチルトリメトキシシラン、5-(1.2-x+2) ペンチルトリメトキシシラン、6-(1.2-x+2) ヘキシルトリメトキシシラン、6-(1.2-x+2) ヘキシルトリメトキシシランなどが挙げられる。

(III-a-2-1) 式で表されるモノマーの例には、1-(3、4-エポキシシクロヘキシル) メチルトリメトキシシラン、1-(3、4-エポキシシクロヘキシル) メチルメチルジメトキシシラン、2-(3、4-エポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラン、2-(3、4-エポキシシクロヘキシル) エチルメチルジメトキシシラン、3-(3、4-エポキシシクロヘキシル) プロピルメチルジメトキシシラン、3-(3、4-エポキシシクロヘキシル) プロピルメチルジメトキシシラン、4-(3、4-エポキシシクロヘキシル) ブチルトリメトキシシラン、4-(3、4-エポキシシクロヘキシル) ブチルトリメトキシシラン、4-(3、4-エポキシシクロヘキシル) ブチルメチルジメトキシシランなどが挙げられる。

これらの中で、3-グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、3-グリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、4-(1、2- エポキシ) プチルトリメトキシシラン、5-(1、2-エポキシ) ペンチルトリメトキシシラン、5-(10、2-エポキシ) ペンチルトリメトキシシランが

特に好ましい。

繰り返し単位 (C) を形成する2つのエポキシ基を有する単量体は、式(III-b):

$$CH_2$$
- CH - R^7 - C - CH_2 (III-b)

[式中、R7は、2価の有機基である。]

で示されることが好ましい。

式(III-b)におけるR'基が、

 $-CH_2-O-(CHA^1-CHA^2-O)_m-CH_2-$

 $-(CH_2)_m-$

-CH₂O-Ph-OCH₂-

[式中、 A^1 および A^2 は水素またはメチル基であり、Phはフェニレン基であり、mは $0\sim12$ の数である。]

であることが好ましい。

2つのエポキシ基を有する単量体は、次式(III-b-1)、(III-b-2)および(III-b-3)で示される化合物であることが好ましい。

上記(III-b-1)(III-b-2)および(III-b-3)において、 A^1 、 A^2 は水素原子又はメチル基であり、mは $0\sim12$ の数を表す。

(1 I I - b - 1) で表されるモノマーには、2.3-エポキシプロピル-2',3'-エポキシ-2'-メチルプロピルエーテル、エチレングリコール-2.3-エポキシプロピル-2',3'-エポキシー2'-メチルプロピルエーテル、及びジエチレングリコール-2.3-エポキシプロピル-2',3'-エポキシー2'-メチルプロピルエーテルなどが挙げられる。(I I I - b - 2)式で表されるモノマーには、2-メチル-1.2.3.4-ジエポキシブタン、2-メチル-1.2.4.5-ジエポキシペンタン、及び2-メチル-1.2.5.6-ジエポキシヘキサンなどが挙げられる。(I I I - b - 3)式で表されるモノマーには、ヒドロキノン-2.3-エポキシプロピル-2',3'-エポキシー2'-メチルプロピルエーテル、及びカテコール-2.3-エポキシプロピル-2',3'-エポキシー2'-メチルプロピルエーテル、及びカテコール-2.3-エポキシプロピル-2'.3'-エポキシー2'-メチルプロピルエーテル、及びカテコール-2.3-エポキシブロピル-2'.3'-エポキシー2'-メチルプロピルエーテルなどが挙げられる。

その中でも、特に2,3-エポキシプロピル-2',3'-エポキシ-2'-メチルプロピルエーテル、及びエチレングリコール-2,3-エポキシプロピル-2',3'-エポキシ-2'-メチルプロピルエーテルが好ましい。

繰り返し単位(C)を形成するエチレン性不飽和基を有する単量体は、

式(III-c):

[式中、R®はエチレン性不飽和基を有する基である。] で示されることが好ましい。

エチレン性不飽和基含有モノマーとしては、アリルグリシジルエーテル、4-ビニルシクロヘキシルグリシジルエーテル、α-テルピニルグリシジルエーテル、pービニルベンジルグリシジルエーテル、アリルフェニルグリシジルエーテル、ビニルグリシジルエーテル、アリルフェニルグリシジルエーテル、ビニルグリシジルエーテル、3、4-エポキシ-1-ブテン、3、4-エポキシ-1-ペンテン、4、5-エポキシ-2-ペンテン、1、2-エポキシ-5-シクロドデカジエン、3、4-エポキシ-1-ビニルシクロヘキセン、1、2-エポキシ-5-シクロオクテン、アクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシジル、ソルビン酸グリシジル、ケイ皮酸グリシジル、クロトン酸グリシジル、グリシジルー4ーヘキセノエート、1~12個のオキシエチレン鎖を持つオリゴエチレングリコールグリシジルエーテルメタクリレート、1~12個のオキシエチレン鎖を持つオリゴエチレングリコールグリシジルエーテルメタクリレート、1~12個のオキシエチレン鎖を持つオリゴエチレンがリコールグリシジルエーテルメタクリレート、1~12個のオキシエチレン鎖を持つオリゴエチレングリコールグリシジルエーテル、または

 $(n = 1 \sim 12)$

が用いられる。好ましくは、アリルグリシジルエーテル、アクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシジルが挙げられる。

ハロゲン原子を有する単量体 (C) は、式(III-d):

[式中、Rºは少なくとも1つのハロゲン原子を有する基である。] で示されることが好ましい。

ハロゲン原子を有する単量体の例は、

[式中、Xはハロゲン原子、特に臭素(Br) またはヨウ素(I)である。] である。

繰り返し単位(A)を形成する単量体(I)における側鎖部分のオキシエチレン単位の重合度nは1~12、例えば、1~6が好ましい。重合度nが12を越えると得られた固体電解質のイオン伝導性が低下し好ましくない。単量体(I)においてR¹は、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、アリル基、シクロヘキシル基であってよい。

ポリエーテル共重合体の分子量は、加工性、成形性、機械的強度、柔軟性を得るためには数平均分子量5万~200万、好ましくは10万~200万のものが適する。数平均分子量が5万より小さいと、機械的強度を維持するため、また、高温での流動を防ぐために架橋密度を高くする必要が生じ、得られた電解質のイオン伝導性が低下する。また200万を越える

と加工性、成形性に問題を生ずる。 反応性官能基が反応性ケイ素基である共重合体の架橋方法としては、反応性ケイ素基と水との反応によって架橋できる。反応性を高めるには、ジブチルスズジラウレート、ジブチルスズジアセテート、オクチル酸スズ、ジブチルスズアセチルアセトナート等のスズ化合物、テトラブチルチタネート、テトラプロピルチタネート等のチタン化合物、アルミニウムトリスアセチルアセトトト、アルミニウムトリスエチルアセトアセテート、ジイソプロポキシアルミニウムエチルアセトアセテート等のアルミニウム等のアルミニウム化合物などの有機金属化合物、あるいは、ブチルアミン、オクチルアミン、ラウリルアミン、ジブチルアミン、モノエタノールアミン、ジエチレントリアミン、トリエタノールアミン、ジエチレントリアミン、リエチレンテトラアミン、シクロヘキシルアミン、ベンジルアミン、ジエチルアミノプロピルアミン、グアニン、ジフェニルグアニン等のアミン系化合物などを触媒として用いても良い。

反応性官能基がエポキシ基である共重合体の架橋方法においてはポリアミン類、酸無水物類などが用いられる。

ポリアミン類としては、ジエチレントリアミン、ジプロピレントリアミン、トリエチレンテトラミン、テトラエチレンペンタミン、ジメチルアミノプロピルアミン、ジエチルアミノプロピルアミン、ジブチルアミノプロピルアミン、ハーアミノエチルピペラジン、ビスーアミノプロピルピペラジン、トリメチルへキサメチレンジアミン、イソフタル酸ジヒドラジドなどの脂肪族ポリアミン、4,4'-ジアミノジフェニルエーテル、ジアミノジフェニルスルホン、m-フェニレンジアミン、2,4-トルイレンジアミン、m-トルイレンジアミン、0-トルイレンジアミン、キシリレンジアミンなどの芳香族ポリアミン等が挙げられる。ポリアミン

の添加量はポリアミンの種類により異なるが、通常、組成物全体の0.1~10重量%の範囲である。

酸無水物類としては、無水マレイン酸、無水ドデセニルこはく酸、無水クロレンデック酸、無水フタル酸、無水ピロメリット酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸、メチルへキサヒドロ無水フタル酸、テトラメチレン無水マレイン酸、テトラヒドロ無水フタル酸、メチルテトラヒドロ無水フタル酸、メチルテトラヒドロ無水フタル酸、無水りメリット酸等が挙げられる。酸無水物類の添加量は酸無水物の種類により異なるが、通常、組成物全体の0.1~10重量%の範囲である。これらの架橋には促進剤を用いても良く、ポリアミン類の架橋反応にはフェノール、クレゾール、レゾルシン、ピロガロール、ノニルフェノール、2.4.6ートリス(ジメチルアミノメチル)フェノールなどがあり、酸無水物類の架橋反応にはベンジルジメチルアミン、2.4.6ートリス(ジメチルアミノメチル)フェノール、ジメチルアミノメチル)フェノール、ジメチルアニリン、2-エチル-4-メチルイミダゾールなどがある。促進剤の添加量は促進剤により異なるが、通常、架橋剤の0.1~10重量%の範囲である。

反応性官能基がエチレン性不飽和基である共重合体の架橋方法としては、 有機過酸化物、アゾ化合物等から選ばれるラジカル開始剤、紫外線、電子 線等の活性エネルギー線が用いられる。更には、水素化ケイ素を有する架 橋剤を用いる事もできる。

有機過酸化物としては、ケトンパーオキサイド、パーオキシケタール、ハイドロパーオキサイド、ジアルキルパーオキサイド、ジアシルパーオキサイド、パーオキシエステル等、通常架橋用途に使用されているものが用いられ、これらを列挙すれば、メチルエチルケトンパーオキサイド、シクロヘキサノンパーオキサイド、1.1-ビス(t-ブチルパーオキシ)-3.3.5-ト

リメチルシクロヘキサン、2.2-ビス(t-ブチルパーオキシ)オクタン、n-ブチル-4.4-ビス(t-ブチルパーオキシ)バレレート、t-ブチルハイドロパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド、2.5-ジメチルヘキサン-2.5-ジハイドロパーオキサイド、ジ-t-ブチルパーオキサイド、t-ブチルクミルパーオキサイド、ジクミルパーオキサイド、a.a'-ビス(t-ブチルパーオキシ-m-イソプロピル)ペンゼン、2.5-ジメチル-2.5-ジ(t-ブチルパーオキシ)ヘキサン、2.5-ジメチル-2.5-ジ(t-ブチルパーオキシ)ヘキサン、ベンゾイルパーオキサイド、t-ブチルパーオキシイソプロピルカーボネート等が挙げられる。有機過酸化物の添加量は有機過酸化物の種類により異なるが、通常、組成物全体の0.1~10重量%の範囲内である。

アゾ化合物としてはアゾニトリル化合物、アゾアミド化合物、アゾアミジン化合物等、通常架橋用途に使用されているものが用いられ、これらを列挙すれば、2.2'-アゾビスイソブチロニトリル、2.2'-アゾビス(2-メチルブチロニトリル)、2.2'-アゾビス(4-メトキシ-2,4-ジメチルバレロニトリル)、2.2'-アゾビス(2,4-ジメチルバレロニトリル)、1.1'-アゾビス(シクロヘキサン-1-カルボニトリル)、2-(カルバモイルアゾ)イソブチロニトリル、2-フェニルアゾ-4-メトキシ-2,4-ジメチル-バレロニトリル、2.2-アゾビス(2-メチル-N-フェニルプロピオンアミジン)二塩酸塩、2,2'-アゾビス[N-(4-クロロフェニル)-2-メチルプロピオンアミジン)二塩酸塩、2,2'-アゾビス[N-ヒドロキシフェニル)-2-メチルプロピオンアミジン]二塩酸塩、2,2'-アゾビス[2-メチル-N-(2-プロペニル)プロピオンアミジン]二塩酸塩、2,2'-アゾビス[2メチル-N-(2-プロペニル)プロピオンアミジン]二塩酸塩、2,2'-アゾビス(2-メチルプロピオンアミジン)二塩酸塩、2,2'-アゾビス(2-メチルプロピオンアミジン)二塩酸塩、2,2'-アゾビス(2-メチルプロピオンアミジン)二塩酸塩、2,2'-アゾビス[N-(2-ヒドロキシエチル)-2-メチルプロピオンアミジン]二塩酸塩、2,2'-アゾビス[N-(2-ヒドロキシエチル)-2-メチルプロピオンアミジン]

ン]二塩酸塩、2.2'-アゾビス[2-(2-イミダゾリン-2-イル) プロパン]二塩 酸塩、2,2'-アゾビス[2-(4.5.6.7-テトラヒドロ-1H-1.3-ジアゼピン-2-イル)プロパン]二塩酸塩、2,2'-アゾビス[2-(3,4,5,6ーテトラヒドロピリ ミジン-2-イル)プロパン]二塩酸塩、2,2'-アゾビス[2-(5-ヒドロキシ-3,4, 5,6-テトラヒドロピリミジン-2-イル) プロパン]二塩酸塩、2,2'-アゾビス {2-[1-(2-ヒドロキシエチル)-2-イミダゾリン-2-イル]プロパン} 二塩酸 塩、2.2'-アゾビス[2-(2-イミダゾリン-2-イル) プロパン]、2.2'-アゾビ ス {2-メチル-N-[1,1-t ス(ヒドロキシメチル)-2-ヒドロキシエチル]ブ ロピオンアミド)、2.2'-アゾビス {2メチル-N-[1.1-ビス (ヒドロキシ メチル) エチル]プロピオンアミド 、2.2'-アゾビス[2-メチル-N-(2-ヒ ドロキシエチル)プロピオンアミド]、2.2'-アゾビス(2-メチルプロピオン アミド) ジハイドレート、2,2'-アゾビス(2,4,4-トリメチルペンタン)、2, 2'-アゾビス(2-メチルプロパン)、ジメチル、2.2'-アゾビスイソブチレー ト、4.4'-アゾビス(4-シアノ吉草酸)、2.2'-アゾビス[2-(ヒドロキシメチ ル)プロピオニトリル]等が挙げられる。アゾ化合物の添加量はアゾ化合物 の種類により異なるが、通常、組成物全体の0.1~10重量%の範囲内 である。

紫外線等の活性エネルギー線照射による架橋においては、(III-c) 式で表されるモノマー成分のうちアクリル酸グリシジルエーテル、メタク リル酸グリシジルエーテル、ケイ皮酸グリシジルエーテルが特に好ましい。 また、増感助剤としてジエトキシアセトフェノン、2-ヒドロキシ-2-メチ ル-1-フェニルプロパン-1-オン、ベンジルジメチルケタール、1-(4-イソ プロピルフェニル)-2-ヒドロキシ-2-メチルプロパン-1-オン、4-(2-ヒド ロキシエトキシ)フェニル-(2-ヒドロキシ-2-プロピル)ケトン、2.2-ジメ トキシ-1.2-ジフェニルエタン-1-オン、1-ヒドロキシシクロヘキシル-フェ

ニルケトン、2-メチル-2-モルホリノ(4-チオメチルフェニル)プロパン-1-オン等のアセトフェノン類、ベンゾイン、ベンゾインメチルエーテル、ベ ンゾインエチルエーテル、ベンゾインイソプロピルエーテル、ベンゾイン イソブチルエーテル等のベンゾインエーテル類、ベンゾフェノン、o-ベン ソイル安息香酸メチル、4-フェニルベンゾフェノン、ヒドロキシベンゾフェ ノン、4-ベンゾイル-4'-メチルージフェニルサルファイド、 アルキル化 ベンゾフェノン、3,3',4,4'-テトラ (t-ブチルパーオキシカルボニル)ベ ンソフェノン、4-ベンゾイル-N、N-ジメチル-N-[2-(1-オキソ-2-プロペ ニルオキシ)エチル]ベンゼンメタナミニウムブロミド、(4-ベンゾイルベ ンジル)トリメチルアンモニウムクロイド等のベンゾフェノン類、2-イソ プロピルチオキサントン、2.4-ジメチルチオキサントン、2.4-ジエチルチ オキサントン、2.4-ジクロロチオキサントン等のチオキサントン類、アジ ドピレン、3-スルホニルアジド安息香酸、4-スルホニルアジド安息香酸、 2,6-ビス(4'-アジドベンザル) シクロヘキサノン-2.2'-ジスルホン酸 (ナ トリウム塩)、p-アジドベンズアルデヒド、p-アジドアセトフェノン、p-アジドベンゾイン酸、p-アジドベンザルアセトフェノン、p-アジドベンザ ルアセトン、4.4′-ジアジドカルコン、1.3-ビス(4′-アジドベンザル)アセ トン、2.6-ビス(4'-アジドベンザル)シクロヘキサノン、2.6-ビス(4-アジ ドベンザル)4-メチルシクロヘキサノン、4,4'-ジアジドスチルベン-2,2'~ ジスルホン酸、1,3-ビス(4'-アジドベンザル)-2-プロパノン-2'-スルホン 酸、1.3-ビス(4'-アジドシンナシリデン)-2-プロパノン等のアジド類等を 任意に用いることができる。

紫外線架橋反応の架橋助剤としてエチレングリコールジアクリレート、 エチレングリコールジメタクリレート、オリゴエチレングリコールジアク リレート、オリゴエチレングリコールジメタクリレート、プロピレングリ

コールジアクリレート、プロピレングリコールジメタクリレート、オリゴ プロピレングリコールジアクリレート、オリゴプロピレングリコールジメ タクリレート、1.3-ブチレングリコールジアクリレート、1.4-プチレング リコールジアクリレート、1.3-グリセロールジメタクリレート、1.1.1-ト リメチロールプロパンジメタクリレート、1.1.1-トリメチロールエタンジ アクリレート、ペンタエリスリトールトリメタクリレート、1.2.6-ヘキサ ントリアクリレート、ソルビトールペンタメタクリレート、メチレンビス アクリルアミド、メチレンビスメタクリルアミドジビニルベンゼン、ビニ ルメタクリレート、ビニルクロトネート、ビニルアクリレート、ビニルア セチレン、トリビニルベンゼン、トリアリルシアニルスルフィド、ジビニ ルエーテル、ジビニルスルホエーテル、ジアリルフタレート、グリセロー ルトリビニルエーテル、アリルメタリクレート、アリルアクレート、ジア リルマレート、ジアリルフマレート、ジアリルイタコネート、メチルメタ クリレート、ブチルアクリレート、エチルアクリレート、2ーエチルヘキ シルアクリレート、ラウリルメタクリレート、エチレングリコールアクリ レート、トリアリルイソシアヌレート、マレイミド、フェニルマレイミド、 p-キノンジオキシム、無水マレイン酸、イタコン酸、等を任意に用いるこ とかできる。

エチレン性不飽和基を架橋する水素化ケイ素を有する化合物としては、 少なくとも2個の水素化ケイ素を有する化合物が用いられる。特にポリシロキサン化合物またはポリシラン化合物が良い。

ポリシロキサン化合物としては(a-1)式もしくは(a-2)式で表される線状ポリシロキサン化合物、又は(a-3)式で表される環状ポリシロキサン化合物がある。

WO 97/42251

PCT/JP97/01522

$$\begin{array}{c}
H \\
C - Si - D \\
R^{11} \\
R^{12} \\
C - Si - O - D_{m}
\end{array}$$
(a-3)

但し、(a-1)式~(a-3)式に於いて R^{11} , R^{12} , R^{13} , R^{14} , R^{15} , R^{16} , R^{17} , R^{18} および R^{19} は水素原子または炭素数 $1\sim12$ のアルキル基またはアルコキシ基を表し、 $n\geq2$ 、 $m\geq0$ 、 $2\leq m+n\leq300$ を表す。アルキル基としては、メチル基、エチル基などの低級アルキル基が好ましい。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基などの低級アルコキシ基が好ましい。

シラン化合物としては(b-1)式で表される線状シラン化合物が用いられる。

但し、(b-1)式に於いて R^{20} 、 R^{21} 、 R^{22} 、 R^{23} 及び R^{24} は水素原子または炭素数 $1\sim1$ 2のアルキル基またはアルコキシ基を表し、 $n\geq2$ 、 $m\geq0$ 、 $2\leq m+n\leq1$ 00を表す。

ヒドロシリル化反応の触媒の例としては、パラジウム、白金などの遷移 金属あるいはそれらの化合物、錯体が挙げられる。また、過酸化物、アミン、ホスフィンも用いられる。最も一般的な触媒はジクロロビス (アセトニトリル) パラジウム (II)、クロロトリス (トリフェニルホスフィン)ロジウム (I)、塩化白金酸が挙げられる。

ハロゲン原子(例えば、臭素またはヨウ素原子)含有の共重合体の架橋 方法としては、ポリアミン類、メルカプトイミダゾリン類、メルカプトピ リミジン類、チオウレア類、ポリメルカプタン類等の架橋剤が用いられる。 ポリアミン類としては、ヘキサメチレンジアミンカーバメート、トリエチ レンテトラミン、テトラエチレンペンタミン、エチレンジアミンカーパメ ート、ジエチレントリアミン、ジプロピレントリアミン、ジメチルアミノ プロピルアミン、ジエチルアミノプロピルアミン、ジブチルアミノプロピ ルアミン、ヘキサメチレンジアミン、トリメチルヘキサメチレンジアミン、 ジアミノジフェニルスルホン、ローフェニレンジアミン、2,4-トルイレン ジアミン、m-トルイレンジアミン、o-トルイレンジアミン、キシリレンジ アミン等が挙げられる。メルカプトイミダゾリン類としては2-メルカプ トイミダゾリン、4ーメチルー2ーメルカプトイミダゾリン、5ーエチル - 4 - ブチルー 2 - メルカプトイミダゾリン等が挙げられる。メルカプト ピリミジン類としては2ーメルカプトピリミジン、 4.6ージメチルー2 ーメルカプトピリミジン、5ーブチルー2ーメルカプトピリミジン等が挙 げられる。チオウレア類としてはチオウレア、エチレンチオウレア、ジブ チルチオウレア、トリメチルチオウレア、トリエチルチオウレア、トリブ

チルチオウレアなどが挙げられる。ポリメルカプタン類としては2-ジブチルアミノー4.6-ジメチルカプト-s-トリアジン、2-フェニルアミノー4.6-ジメルカプトトリアジン、2.5-ジメルカプト-1.3.4ーチアゾール、1.10ーデカンジチオール、2.3-ジメチルカプトピラジン、2.3-ジメルカプトキノキサリン、6-メチルキノキサリン-2.3-ジチオカーボネート等が挙げられる。架橋剤の添加量は架橋剤の種類により異なるが、通常、組成物全体の0.1~30重量%の範囲である。

また、本発明組成物に更に受酸剤となる金属化合物を添加することは、ハロゲン含有ポリマーの熱安定性の見地から有効である。このような受酸剤となる金属酸化物としては、周期律表第 族金属の酸化物、水酸化物、炭酸塩、カルボン酸塩、ケイ酸塩、ホウ酸塩、亜リン酸塩、周期律表 a 族金属の酸化物、塩基性炭酸塩、塩基性カルボン酸塩、塩基性亜リン酸塩、塩基性亜硫酸塩、三塩基性硫酸塩等がある。具体的な例としては、マグネシア、水酸化マグネシウム、水酸化バリウム、炭酸マグネシウム、炭酸バリウム、生石灰、炭酸カルシウム、ケイ酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、エテアリン酸カルシウム、亜リン酸カルシウム、亜リン酸カルシウム、亜リン酸のカルシウム、亜リン酸のカルシウム、亜リン酸のカルシウム、亜リン酸のカルシウム、亜リン酸のカルシウム、亜リン酸のカルシウム、亜リン酸のカルシウム、亜鉛華、酸化錫、リサージ、鉛丹、鉛の大・カーの大・塩基性の分のの一般の配合量は種類により異なるが、通常、組成物全体の0.1~30重量%の範囲である。

本発明において用いられる電解質塩化合物は、本発明のポリエーテル共 重合体又は該共重合体の架橋体に可溶であることが好ましい。本発明にお いては、以下に挙げる塩化合物が好ましく用いられる。

即ち、金属陽イオン、アンモニウムイオン、アミジニウムイオン、及び

グアニジウムイオンから選ばれた陽イオンと、塩素イオン、臭素イオン、ヨウ素イオン、過塩素酸イオン、チオシアン酸イオン、テトラフルオロホウ素酸イオン、硝酸イオン、 AsF_6 、 PF_6 、 AsF_6 AsF_6 、 AsF_6 、 AsF_6 、 AsF_6 、 AsF_6 、 AsF_6 、 AsF_6 AsF_6 As

(X¹SO₂)(X²SO₂) N⁻、(X¹SO₂) (X²SO₂)(X³SO₂) C⁻、及び(X¹SO₂)(X²SO₂) YC⁻から選ばれた陰イオンとからなる化合物が挙げられる。但し、X¹、X²、X³及びYは電子吸引性基である。好ましくはX¹、X²、及びX³は各々独立して炭素数が1から6迄のパーフルオロアルキル基又はパーフルオロアリール基であり、Yはニトロ基、ニトロソ基、カルボニル基、カルボキシル基又はシアノ基である。X¹、X²及びX³は各々同一であっても、異なっていてもよい。金属陽イオンとしては遷移金属の陽イオンを用いる事ができる。好ましくはMn、Fe、Co、Ni、Cu、Zn及びAg金属から選ばれた金属の陽イオンが用いられる。又、Li、Na、K、Rb、Cs、Mg、Ca及びBa金属から選ばれた金属の陽イオンを用いても好ましい結果が得られる。電解質塩化合物として前述の化合物を2種類以上併用することは自由である。

本発明において、電解質塩化合物の使用量は、電解質塩化合物のモル数 /オキシエチレン単位の総モル数 (ポリエーテル共重合体の主鎖及び側鎖を含めたオキシエチレン単位の総モル数) の値が 0.0001~5、好ましくは 0.001~0.5の範囲がよい。この値が 5を越えると加工性、成形性及び得られた固体電解質の機械的強度や柔軟性が低下し、さらにイオン伝導性も低下する。

本発明のポリエーテル共重合体、その架橋体、それ等から得られる架橋

高分子固体電解質を使用する際に難燃性が必要な場合には、難燃剤を使用できる。難燃剤として、臭素化エポキシ化合物、テトラブロムビスフェノールA、塩素化パラフィン等のハロゲン化物、三酸化アンチモン、五酸化アンチモン、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、リン酸エステル、ポリリン酸塩、及びホウ酸亜鉛から選択して有効量を添加する。

本発明の高分子固体電解質の製造方法は特に制約はないが、通常、(1)共重合体と電解質塩化合物を機械的に混合した後に、或いは共重合体および電解質塩化合物を溶剤に溶解させて混合し溶剤を除去した後に、共重合体を架橋する方法、又は(2)共重合体を架橋した後に、架橋共重合体と電解質塩化合物を機械的に混合するか、或いは架橋共重合体と電解質塩化合物を溶剤に溶解させて混合した後、溶剤を除去する方法によって製造される。機械的に混合する手段としては、各種ニーダー類、オーブンロール、押出機などを任意に使用できる。溶剤を使用して製造する場合は各種極性溶媒、例えばテトラヒドロフラン、アセトン、アセトニトリル、ジメチルオルムアミド、ジメチルスルホキシド、ジオキサン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等が単独、或いは混合して用いられる。溶液の濃度は特に制限はないが1~50重量%が好ましい。

反応性官能基が反応性ケイ素基である場合に、架橋反応に用いられる水の量は、雰囲気中の湿気によっても容易に起こるので特に制限されない。 短時間冷水又は温水浴に通すか、又はスチーム雰囲気にさらす事で架橋する事もできる。

反応性官能基がエポキシ基含有基である共重合体の場合に、ポリアミン 又は酸無水物を利用した場合、10~200℃の温度の条件下10分~2 0時間で架橋反応が終了する。

反応性官能基がエチレン性不飽和基である場合に、ラジカル開始剤を利

用すると、10℃~200℃の温度条件下1分~20時間で架橋反応が終了する。また、紫外線等のエネルギー線を利用する場合、一般には増感剤が用いられる。通常、10℃~150℃の温度条件下0.1秒~1時間で架橋反応が終了する。水素化ケイ素を有する架橋剤では10℃~180℃の温度条件下10分~10時間で架橋反応が終了する。

本発明の共重合体および該共重合体の架橋体は高分子固体電解質として有用な前駆体となる。該高分子固体電解質は機械的強度と柔軟性に優れており、その性質を利用して大面積薄膜形状の固体電解質とすることが容易に得られる。例えば本発明の高分子固体電解質を用いた電池の作製が可能である。この場合、正極材料としてはリチウムーマンガン複合酸化物、コバルト酸リチウム、五酸化バナジウム、ポリアセン、ポリピレン、ポリアェニレン・ポリフェニレン・ポリフェニレン・ポリフェニレン・ポリアズレン等がある。負極材料としてはリチウムがグラファイトあるいはカーボンの層間に吸蔵された層間化合物、リチウム金属、リチウム一鉛合金等がある。本発明の架橋高分子電解質は電池において使用できる。また高いイオン伝導性を利用してアルカリ金属イオン、Cuイオン、Caイオン、及びMgイオン等の陽イオンのイオン電極の隔膜としての利用も考えられる。本発明の高分子固体電解質は特に電池、キャパシター、センサー等の電気化学デバイス用材料として好適である。

発明の好ましい態様

以下、実施例を示し、本発明を具体的に説明する。

元素分析及び H NMRスペクトルにより、共重合体のモノマー換算組成を分析した。共重合体の分子量測定にはゲルバーミエーションクロマトグラフィー測定を行い、標準ポリスチレン換算により分子量を算出した。ゲルパーミエーションクロマトグラフィー測定は株式会社島津製作所の測定装置RID-6A、昭和電工(株)製ショウデックスカラムKD-807、KD-806、KD-806M及びKD-803、及び溶媒DMFを用いて60℃で行った。ガラス転移温度、融解熱量は理学電気(株)製示差走査熱量計DSC8230Bを用い、窒素雰囲気中、温度範囲-100~80℃、昇温速度10℃/minで測定した。導電率のの測定は20℃、1mmHgで72時間真空乾燥したフィルムを白金電極ではさみ、電圧0.5V、周波数範囲5Hz~1MHzの交流法を用い、複素インピーダンス法により算出した。固体電解質フィルムの柔軟性は25℃に於いてフィルムを180度に折り曲げた時の折損の有無により評価した。

製造例(触媒の製造)

撹拌機、温度計及び蒸留装置を備えた3つロフラスコにトリブチル錫クロライド10g及びトリブチルホスフェート35gを入れ、窒素気流下に撹拌しながら250℃で20分間加熱して留出物を留去させ残留物として固体状の縮合物質を得た。以後これを重合用触媒として使用した。

実施例1

内容量3Lのガラス製4つロフラスコの内部を窒素置換し、これに触媒として前記触媒の製造例で得られた縮合物質1gと水分10ppm以下に調整した3-グリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン2.13gとトリエチレングリコールグリシジルメチルエーテル224g及び溶媒としてn-ヘキサン980gを仕込み、エチレンオキシド40gはトリエチレングリコールグリシジルメチルエーテルの重合率をガスクロマトグラフィー

で追跡しながら、逐次添加した。重合反応は、20℃で10時間行った。 重合反応はメタノールで停止した。デカンテーションによりポリマーを取 り出した後、常圧下40℃で24時間、更に減圧下45℃で10時間乾燥 してポリマー220gを得た。この重合体のガラス転移温度は-70℃、 数平均分子量は40万、融解熱量は3 J/gであった。得られた結果は第 1 表に示した。

実施例2~6

第1表に示すモノマーを用いて実施例1と同様の触媒および操作により 共重合を行った。得られた結果は第1表に示した。

実施例7

実施例1で得た共重合体1g、触媒ジブチルスズジラウレート5mgをテトラヒドロフラン20 m 1 に溶解し、水 10 μ 1を加えて15分間搅拌を行った。常圧下で溶媒を除去した後、60 $\mathbb C$ で10 時間乾燥して架橋体を得た。この架橋体は有機溶剤には不溶であるが、ベンゼン、テトラヒドロフランなどの溶剤では膨潤する。

実施例8

実施例9~11

実施例1~3で得られたポリエーテル共重合体1gをテトラヒドロフラン20mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるように過塩素酸リチウムのテトラヒドロ

フラン溶液を混合し、この混合液に反応性ケイ素基含有成分に対して3倍モル量の水を加えた。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、160 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ で $^{\circ}$ $^{\circ}$ で $^{\circ}$ $^{\circ}$ 間加熱、加圧し、フィルムを得た。得られた結果は第2表に示した。実施例12 $^{\circ}$ $^{\circ$

実施例4~6で得られたポリエーテル共重合体1g、及び触媒ジブチルスズジラウレート5mgをテトラヒドロフラン20mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるように過塩素酸リチウムのテトラヒドロフラン溶液を混合し、この混合液を元に反応性ケイ素基含有成分に対して等量の水を加えた。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、アルゴン雰囲気下で、100℃で3時間放置することによって、フィルムを得た。得られた結果は第2表に示した。

比較例1~3

実施例1と同様の方法で第3表に示す構造単位からなる共重合体を合成した。比較例1及び3では実施例9と同様の方法でフィルムを得た。比較例2では水を添加しない事以外は実施例9と同様の方法でフィルムを得た。 得られた結果は第3表に示した。

本発明のポリエーテル共重合体から得られる架橋高分子固体電解質のイオン導電性及び機械的特性が優れていることは比較例と対比して明らかである。

実施例15

電解質として実施例9で得られた架橋高分子固体電解質、負極としてリチウム金属箔、及び正極としてコバルト酸リチウム(LiCoO2)を用いて二次電池を構成した。架橋高分子固体電解質のサイズは 10 mm X 10

 $mm \ X \ 1 \ mm$ である。リチウム箔のサイズは $10 \ mm \ X \ 10 \ mm \ X \ 0.1 \ mm$ である。コバルト酸リチウムは所定量の炭酸リチウム及び炭酸コバルト粉体を混合した後 900 ℃で5 時間焼成する事により調製した。次にこれを粉砕し、得られたコバルト酸リチウム 85 重量部に対してアセチレンブラック 12 重量部と実施例 9 で得られた架橋高分子固体電解質 3 重量部を加え乳鉢で混合した後、これを300 KgW $/ cm^2$ の圧力で $10 \ mm \ X \ 10 \ mm \ X \ 2 \ mm$ にプレス成形して電池の正極とした。

実施例 9 で得られた架橋高分子固体電解質をリチウム金属箔とコバルト酸リチウム板ではさみ、界面が密着するように $10~{\rm Kgw/cm^2}$ の圧力をかけながら電池の充放電特性を調べた。初期の端子電圧 $3.2~{\rm V}$ での放電電流は $0.4~{\rm mA/cm^2}$ であり、 $0.3~{\rm mA/cm^2}$ で充電可能であった。本実施例の電池は容易に薄いものに作製できるので、軽量でしかも大容量の電池になる。

榖	
-	
衹	

	-	8	m	4	10	9
仕込みモノマー (モル%)						•
(1) 式のモノマー		;	ı			
コ ルフンギ サン ド	37.0	11.95	o n	10.95	10.9	<u> </u>
の・グロシアサンドログニスポージューナ・・・・	-		<u>\$</u>	50	60	9 2
こく シノート ノノコロライドランド・ドンション	0.5				3	0.75
る・2 シンドキシレロハストリメトキシシルン		20				P. 0
2・(3・4・エポキシシクロヘキシル)エチルトリメトキシシモン		•	•	5.5	-	
(1) 式整御部分のオキツエチフン単位			7			
国合度の		•	•			
	9	•	7	7	80 83.	7
. "二种菜园	Ę	ŧ				(F2-62)
	<u>r</u>	Ę	-CH2-CH-CH2	- (C½)3-CH3	Ę	₹
化离子管 化二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲二甲						\ 2
にてきロ呼び起ば(セルカ)						7 7
(1) 式のモノマー	2 97	6	•			
ハナフンチ サンデ	?	, 4, 50 0, 10 0, 10 0, 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1	30	9.92	ص ص	11.7
ーグニンドサンプログニスルージュー・コン	2	8	8	8	06	ă
アンドートノフロラグインシントナンソンプ	9.0				;	3 '
/ シント トンレロハラ・シメト キツツルン		5		:		
2 - (3,4-エポキシシクロヘキシル)エチルトリメトキシシラン		3.	•	0.02	<u></u>	
			7			
共運合体の数平均分子量	44	ļ	į			
	505	587	33 万	40.7	17.5	707
	٠.	-87	-67	2	:	760
	m	42	; 5	8 2	ž :	ē
		!	3	•	5	•

30

戵
2
紙

			実 選	壓		
	O	10	1-	12	13	14
用いた共富合体国体電路電解関フィルムの柔軟性国体電解関フィルムの導動率(S/FE)	実施例1 折損せず	実施例2 折損せず	東施例3 折損せず	実施会4 折損せず	東協会5 折攝セず	安括金6 古海セプ
20C 60C	2.8X10 ⁻⁴ 8.9X10 ⁻⁴	4.5X10 ⁻⁴ 9.2X10 ⁻⁴	0.3X10 ⁻⁴ 4.8X10 ⁻⁴	0.2X10 ⁻⁴ 2.8X10 ⁻⁴	2.1X10 ⁻⁴ 7.3X10 ⁻⁴	0,1X10 ⁻⁴ 1,8X10 ⁻⁴

表	
m	
眂	

		开	壓
	-	c	
生成共重合体の組成(モル%)		a	כה
(1) 式の構造単位			
C アフン オキシ ド		9	Ę
3ーグリシドキシブロピルトリメトキシシラン	99. G. G.	8	2 2
	e.		2
(1) 式側観部分のオキシエチレン単位			}
画の使っ	•		
阿汝林兄!	7	~	6
会体の勢のもなって	Ę.	ई	ָּרָ בְּיִּ
ロチンダナジオナ製	ä	9	ر د د
共画句体のガラス転移点(C) 井部をエーニーニュ	C 19-	30 <i>万</i>	治様に不済
ロチの西京戦闘(J/B)		3	対応でゆう
西久郡の名し、ニンではなお		?	
4年に、474の栄軟性	折損せず	お話すと	
固な無数をレンニンの半事が、シン		* N K C K	ノイライ防氏
1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1 / 1			一
200	1	•	
	i.bxig	4.5X10 ⁻⁴	すりに
209	ų	•	をよっている
	8.0X10 ⁻⁰	塑件数形のた	· · · · ·
	1	め測定困難	することが
注: (1) 式のモノマー: CH2-CH-CH2-O-(CH2-CH2-O)H1	9		

実施例16

内容量3Lのガラス製4つロフラスコの内部を窒素置換し、これに触媒として製造例の縮合物質1gと水分10ppm以下に調整した2.3-エポキシプロピル-2'.3'-エポキシ-2'-メチルプロピルエーテル10.47gとトリエチレングリコールグリシジルメチルエーテル184g及び溶媒としてn-ヘキサン900gを仕込み、エチレンオキシド40gはトリエチレングリコールグリシジルメチルエーテルの重合率をガスクロマトグラフィーで追跡しながら、逐次添加した。重合反応は、20℃で8時間行った。重合反応はメタノールで停止した。デカンテーションによりポリマーを取り出した後、常圧下40℃で24時間、更に減圧下45℃で10時間乾燥してポリマー195gを得た。この重合体のガラス転移温度は-70℃、数平均分子量は32万、融解熱量は3J/gであった。1H NMRスペクトルによるこの重合体のモノマー換算組成分析結果は第1表の実施例1のとおりである。

実施例17~21

第4表に示すモノマーを用いて実施例16と同様の触媒および操作により共重合を行った。得られた結果は第4表に示した。

実施例22

実施例16で得た共重合体1g、及びジエチレントリアミン50mgを テトラヒドロフラン20mlに溶解し、40℃で2時間反応を行った。減 圧下で溶媒を除去した後、60℃で6時間乾燥して架橋体を得た。この架 橋体は有機溶剤には不溶であるが、ベンゼン、テトラヒドロフランなどの 溶剤では膨潤する。

実施例23

実施例22で得られた架橋体1gを過塩素酸リチウム100mgを含む

実施例24~26

有機錫ーリン酸エステル縮合物触媒系で重合した実施例16~18のポリエーテル共重合体1g、及び無水マレイン酸 150mgをテトラヒドロフラン20mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるように過塩素酸リチウムのテトラヒドロフラン溶液を混合した。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、160℃、20KgW/cm²で1時間加熱、加圧し、フィルムを得た。得られた結果を第5表に示す。実施例27~29

実施例19~21のポリエーテル共重合体1g、及びジエチレントリアミン50mgをテトラヒドロフラン20mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるように過塩素酸リチウムのテトラヒドロフラン溶液を混合した。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、アルゴン雰囲気下で、100℃で10時間放置することによって、フィルムを得た。得られた結果を第2表に示す。

比較例4~6

実施例16と同様の方法で得られた第6表に示すポリエーテル共重合体を用い、フィルム成形を行った。比較例4及び6では実施例24と同様の方法でフィルムを得た。比較例5では、架橋剤を無添加にした以外は実施例9と同様の方法でフィルムの成形を行った。

本発明のポリエーテル共重合体から得られる架橋高分子固体電解質のイオン導電性及び機械的特性が優れていることは比較例と対比して明らかである。

実施例30

電解質として実施例24で得られた架橋高分子固体電解質、負極としてリチウム金属箔、及び正極としてコバルト酸リチウム(LiCoО₂)を用いて二次電池を構成した。架橋高分子固体電解質のサイズは 10 mm X 10 mm X 10 mm X 1 nmである。リチウム箔のサイズは 10 mm X 10 mm X 0.1 nmである。コバルト酸リチウムは所定量の炭酸リチウム及び炭酸コバルト粉体を混合した後900℃で5時間焼成する事により調製した。次にこれを粉砕し、得られたコバルト酸リチウム85重量部に対してアセチレンブラック12重量部と実施例24で得られた架橋高分子固体電解質3重量部を加え乳鉢で混合した後、これを300 kgW /cm² の圧力で 10 mm X 10 mm X 2 mm にプレス成形して電池の正極とした。

実施例 2.4 で得られた架橋高分子固体電解質をリチウム金属箔とコバルト酸リチウム板ではさみ、界面が密着するように $10~{\rm KgW/cm^2}$ の圧力をかけながら電池の充放電特性を調べた。初期の端子電圧 $3.2~{\rm V}$ での放電電流は $0.4~{\rm mA/cm^2}$ であり、 $0.3~{\rm mA/cm^2}$ で充電可能であった。本実施例の電池は容易に薄いものに作製できるので、軽量でしかも大容量の電池になる。

畏	
4	
Ř	
•	

16 (1) 式のモノマー (モル%) (1) 式のモノマー エチレンオキシド 2.3ーエボキシブロピルー2',3'ーエボキシー 2'ーメチルプロピルエーテル ジェチレングルコール2 3ーエボキシーの	885	81			
	= 8	2	-19	20	
	== S			3	-
	88				
	88 22	2	5	G	u
		98	11	- 56	°
ジオチフングラコーちゃ ロートボージ よこフェ				7	3
2',3'-エボキシー2'-メチルプロピルエーテル			5		~
2ーメチルー1,2,3,4ージエポキシエタン		•			
カアコールー2, 3ーエボキシプロアルー2, 3'ーエボキシュ	•	4			
2 メチルプロアルエーサバ(1) 非重的数人をキャット・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	-		,		
これの最低のカックキンコナフノ単位					
1 中の関っ 3	4	m	2	ď	¢
	;		1	?	7 5
	<u>د</u> ج	-CH2-CH=CH2	- (CK2) 3 - CK3	-ĊH3-	. \$. \$. \$. \$. \$.
生成共重合体 (モル%)					\ इ /ई
					7 7
	2	12	50	o	u
2,3ードボキップロアルー2,3,1にボキット	8	82	82	. 28	n g
				7	3
シエチレングココール2.3ーエボキップロアニー					
2'.3'ーエポキシー2'ーメチルプロピルエーテル			7		æ
2ーメチルー1,2,3,4ージエポキシエタン		•			•
アコールー2,3ーエボキンプロアルー2,3'ートポキシー	•	C -23			
2'ーメチルプロピルエーデル	4				
	ļ	į			
	8 5	35.75	28万	16.75	78.7
共富合体の配解熱量(J/g)	, SZ	-e7 33	89- E1	-62	

36

第5墩

	2 9	が発送で	折損せず	9.1X10 ⁻⁵	1.2X10-4
	2 8	米指金5	折損せず	1.9X10-4	0.6410
壓	2.7	東施例4	折損せず	3.2X10 ⁻⁴ 6.8X10 ⁻⁴	
米語の	26	突施例3	折損せず	1.2X10 ⁻⁴ 5.0X10 ⁻⁴	
	2.5	実施例2	折損せず	6.5X10 ⁻⁴ 9.8X10 ⁻⁴	
	24		が 海 はず	2.8X10 ⁻⁴ 8.9X10 ⁻⁴	
	用いた共富合体	生成共重合体(モル%) 固体電解質フィルムの柔砂性	固体電解質フィルムの導電率(S/cm)	20c 80c	

	
88	
ĸ	

	4	5	
共富合体の組成(モル%) (1)式の構造単位			0
エチレンオキシド	;	20	£
2,3-エポキシブロピル-2',3'-エポキシー	8 ·	90	99
2メチルプロピルエーテル	+		30
(1) 式倒鎖部分のオキシエチレン単位			
国の夜 に関係 数日 .	7	2	·
共重合体の約平均分之書	Ę,	Ę	• 충
共重合体のガラス転移点 (C)	90 <i>万</i>	30 <i>万</i>	が強に不済
重合体の路解熱量(J/B)	-62 162	89- 9-	選売できず
固体電解質フィルムの柔軟件	1	?	
固体調解類フィルムの導動型(S/cm)	折損せず	折損せず	レイルム既存
202			不能
	1.3X10-6	4.5X10-4	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
209	נב ו		を こなる
	8.6X10 °	塑性変形のた	トサト心戸
		め測定困難	, U , J.

38

実施例31~37および比較例7~9

有機錫ーリン酸エステル縮合物触媒系で重合した第7表及び第8表のポリエーテル共重合体1g、及び架橋剤ジクミルパーオキサイド0.015gをテトラヒドロフラン20mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるように過塩素酸リチウムのテトラヒドロフラン溶液を混合した。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、160℃、20kgW/cm²で10分間加熱、加圧し、フィルムを得た。

実施例38

第4表に示すポリエーテル共重合体 1g、及び架橋剤1.1-ビス(t-ブチルパーオキシ)-3.3.5-トリメチルシクロヘキサン0.02gをテトラヒドロフラン20 mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるように過塩素酸リチウムのテトラヒドロフラン溶液を混合した。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、145 \mathbb{C} 、20 kg/cm² \mathbb{C} 10 分間加熱、加圧し、フィルムを得た。

実施例39

第7表に示すポリエーテル共重合体 1g、及び架橋剤ベンゾイルパーオキサイド0.02gをテトラヒドロフラン20mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるように過塩素酸リチウムのテトラヒドロフラン溶液を混合した。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、80%、20 Kg/cm²で5 時間加熱、加圧し、フィルムを得た。

実施例40

第7表に示すポリエーテル共重合体1g、及び架橋剤ジクミルパーオキ

サイド0.015gをアセトニトリル20mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるようにリチウムビストリフルオロメタンスルフォニルイミドのアセトニトリル溶液を混合した後、実施例31~37と同様の方法でフィルムを得た。実施例41

第7表に示すポリエーテル共重合体1g、及び架橋剤アゾビスイソブチロニトリル0.02gをテトラヒドロフラン20mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるように過塩素酸リチウムのテトラヒドロフラン溶液を混合した。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、アルゴン雰囲気下で、100℃で2時間放置することによって、フィルムを得た。

実施例42

第7表に示すポリエーテル共重合体1g、及び増感剤2,2ージメトキシー1,2ージフェニルエタンー1ーオン0.02gをテトラヒドロフラン20mlに溶解し、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるように過塩素酸リチウムのテトラヒドロフラン溶液を混合した。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、アルゴン雰囲気下で紫外線(30mW/cm²,360mm)を10分間照射してフィルムを得た。

実施例43

第7表に示すポリエーテル共重合体1g、及び(11)式で示されるポリシロキサン0.2gをトルエン10mlに溶解し、これに塩化白金酸1重量%を含むイソプロピルアルコール溶液を加え、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるようにリチウ

ムビストリフルオロメタンスルフォニルイミドのトルエン溶液を混合した後、実施例 $1\sim7$ と同様の方法でフィルムを得た。(11)式に於いて10 以下(11 以下(11 及び(11 以式も同様である。

実施例44

第7表に示すポリエーテル共重合体1g、及び(12)式で示されるポリシロキサン0.2gをトルエン10mlに溶解し、これに塩化白金酸1重量%を含むイソプロピルアルコール溶液を加え、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるようにリチウムビストリフルオロメタンスルフォニルイミドのトルエン溶液を混合した後、実施例31~37と同様の方法でフィルムを得た。

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3

实施例45

第7表に示すポリエーテル共重合体1g、及び(13)式で示されるポリシロキサン0.2gをトルエン10mlに溶解し、これに塩化白金酸1重量%を含むイソプロピルアルコール溶液を加え、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるようにリチウ

WO 97/42251

PCT/JP97/01522

ムビストリフルオロメタンスルフォニルイミドのトルエン溶液を混合した後、実施例31~37と同様の方法でフィルムを得た。

$$CH_3$$
 CH_3 CH_3

実施例 4 6

第7表に示すポリエーテル共重合体1g、及び(14)式で示されるポリヒドロシラン(n=8)0.2gをトルエン10mlに溶解し、これに塩化白金酸1重量%を含むイソプロピルアルコール溶液を加え、可溶性電解質塩化合物のモル数/エチレンオキシド単位の総モル数が0.05となるようにリチウムビストリフルオロメタンスルフォニルイミドのトルエン溶液を混合した後、実施例31~37と同様の方法でフィルムを得た。

比較例10および11

有機錫ーリン酸エステル縮合物触媒系で重合した第8表に示すポリエーテル共重合体を用い、架橋剤を加えずに実施例31~37と同様の方法でフィルムを得た。

比較例12

第8表のモノマー成分と48%KOH水溶液をオートクレーブ中120

℃で2時間撹拌し、重合したポリエーテル共重合体1gと架橋剤ジクミルパーオキサイド 0.03gを用い、実施例31~37と同様の方法でフィルムを得た。

実施例31~46及び比較例7~12の結果を第7表及び第8表に記載する。第7~8表中、ガラス転移点、融解熱量は理学電気(株)製示差走査熱量計DSC8230Bを用い、窒素雰囲気中、温度範囲−100~80℃、昇温速度10℃/minで測定した。導電率のの測定は20℃、1mmHgで72時間真空乾燥したフィルムを白金電極ではさみ、電圧0.5 V、周波数範囲5Hz~1MHzの交流法を用い、複素インピーダンス法により算出した。固体電解質フィルムの柔軟性は、フィルムを180度に折り曲げて折損の有無を評価した。

実施例47

電解質として実施例33で得られた架橋高分子固体電解質、負極としてリチウム金属箔、及び正極としてコバルト酸リチウム(LiCoO₂)を用いて二次電池を構成した。架橋高分子固体電解質のサイズは 10 mm X 0.1 mmである。コバルト酸リチウムは所定量の炭酸リチウム及び炭酸コバルト粉体を混合した後900℃で5時間焼成する事により調製した。次にこれを粉砕し、得られたコバルト酸リチウム85重量部に対してアセチレンブラック12 重量部と実施例33で得られた架橋高分子固体電解質3重量部を添加し乳鉢で混合した後300 kgW /cm² の圧力で 10 mm X 10 mmX 2 mm にプレス成形して電池の正極とした。

実施例 3 3 で得られた架橋高分子固体電解質をリチウム金属箔とコバルト酸リチウム板ではさみ、界面が密着するように $10~{\rm Kgw/cm^2}~o$ 匹力をかけながら電池の充放電特性を調べた。初期の端子電圧 $3.2~{\rm V}$ での放電電

流は $0.4~\text{mA/cm}^2$ であり、 $0.3~\text{mA/cm}^2$ で充電可能であった。本実施例の 電池は容易に薄いものに作製できるので、軽量でしかも大容量の電池になる。

ì	K	
ì	•	
ì	Ę	
۰	-	

			嵌	陪角			
	31	32	33	34	35	36	37
共軍合体の組成 (モル%) (1) 式のモノマー成分	88	44.5	6	ŭ			;
エチレンオキシド アリルグリシジルエーデル メカカコニジケニ: ジケニ:	0 7	55 0.5	, 06 -	- 48	50 -	8 06	94
インノンル数シンソンル ヤトラエチレングリコール グリシジルエーテルアクリレー	4				-	2	
(1) 式倒鎖部分のオキシェチレン 単位の重合度 n	2	2	2	m	ec	r	დ ,
共軍合体の数平均分子量 共重合体のガラス転移点 (で) 共宜合体の融解熱量(J/g)	20万 -74 0	30.7 17- 0	3575 -67 47	25万 17-	30.7 -70	80万 -66	4075 -63
固体電解質フィルムの柔軟性 固体電解質フィルムの導電率 (S/cm)	折損せず	折損せず	折損せず	井瀬 中	折損せず	44 折損せず	56 折損せず
20°C 60°C	3.1X10 ⁻⁴ 2.0X10 ⁻³	3.0X10 ⁻⁴ 1.8X10 ⁻³	1.6X10 ⁻⁴ 9.5X10 ⁻⁴	3.5X10 ⁻⁴ 2.5X10 ⁻³	3.2X10 ⁻⁴ 2.0X10 ⁻⁴	1.1X10 ⁻⁴ 8.9X10 ⁻⁴	6.5×10 ⁻⁵

注: (1) 式のモノマー: CH2·CH-CH2·O·(CH2·CH2·O)n·R' (1) o

注: (1) 式のモノマー:CH2-CH-CH2-O-(CH2-CH2-O)n-Fl (1)

₩)
$\boldsymbol{\eta}$
\mathcal{D}
数
概

			į	実施	<u>s</u>				
	38	39	40	14	42	43	4 4	45	46
共置合体の組成(モル%)									
(1) 式のモノマー成分	en.	6	61	12	9	20	6	•	ć
H F D D X A F D D D A B D D D D D D D D D D	90	96	90	- 00				3 ;	₹ ;
アリルグリシジルエーテル	_		-	-	3	: •	= •	Ξ '	=
メタクリル数グリシジル	•	-	•	-	-	•	-,	-	m
(1) 式側鎖部分のオキシエチレン	アソ								
	~	2	~	2	2	гэ	-	~	•
共団合体の数平均分子置	3575	35.F	15万	15.F	\$0.X	25.7	25.75	757	# 2¢
共重合体のガラス転移点(110)	-67	-67	-67	-68	-99	-70	-70	-78	
共宜合体の融解熱量(1/8)	41	41	41	30	42	21	2	2 2	2 22
固体電解質フィルムの柔軟性	折損せず	折損せず	折損せず	折揖せず	抗猫井子	# # *	‡ \$	1	, ,
固体結解質フィルムの導稿等 (S/cm)						S	K	51. (A)	如满柱子
202	1. 4X10	1. 4X10-4 1. 6X10-4	3. 1×10-4	2. 8x10-4	2. 5x10 ⁻⁴	5. 8X10-4	5. 1X10 ⁻⁴	4. 7x10-4	1 5710-4
209	9. 3x10	9. 3X10-4 9. 0X10-4	I. 0x10 ⁻³	I. 0X10-3 I. 9X10-3	1. 8x 10-3	2. 2X 10 ⁻³		2. 0x10 ⁻³	1. 9x10 ⁻³

矣
œ
無
,

1 4				比較	配		
62 98 56 100 10 38 2 2 42 2 42 2 42 2 15万 95万 20万 10万 30万 10万 30万 153 0 0 0 40 折損 折損せず 折損せず 液状 折損せず 3.0x10 ⁻⁶ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁵ 液状 塑性変形のた		~	8	6	5	=	:
62 98 56 100 10 38 2 2 42 キレン 15万 95万 20万 10万 30万 153 0 0 40 折損 折損せず 折損せず 液状 折損せず 3.0x10 ⁻⁶ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁶ 液状 増性変形のた	共電合体の指称(ドッグ)				?	-	75
55 100 10 38 2 2 42 キレン 15万 95万 20万 10万 30万 155 153 0 0 40 折揖 折損せず 折損せず 液状 折損せず 3.0x10 ⁻⁶ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁶ 液状 地性変形のた	(1) 式の構造単位						
38 56 90 38 2 2 42 キレン 15万 95万 20万 10万 30万 -71 -62 -48 -74 -68 0 153 0 0 40 析揖 析揖せず 析揖せず 液状 析揖せず 3.0x10 ⁻⁶ 3.4x10 ⁻⁶ 液状 地性変形のた	エチワンオキツァ	£			100	10	7
2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	アリルグリシジルエーテル	20 EE	gg (20		8	- 98
2 2 2 15万 95万 20万 10万 30万 30万 -71 -62 -48 -74 -68 0 153 0 0 40 40 40 所損 折損せず 折損せず 飛伐 桁損せず 3.0x10 ⁻⁵ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁵ 液状 塑性変形のた	エピクロロヒドリン	9	7	42			
15万 95万 20万 10万 30万 -71 -62 -48 -74 -68 0 153 0 0 40 40 40	(1) 式側鎖部分のオキシエチレン 単位の書へ作						
15万 95万 20万 10万 30万 30万 -71 -62 -48 -74 -68 0 40 40 40 40					7	7	•
-71 -62 -48 -74 -68 -77 -77 -68 -77 -77 -77 -77 -77 -77 -77 -77 -77 -7	共電合体の数平均分子量	15.7	ļ	ļ			
(S/cm) 所損 折損せず 折損せず 液状 折損せず 3.0x10 ⁻⁵ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁵ 液状 塑性変形のた	共重合体のガラス転移点('C)	.17-	45.77	20.7	10万		₹5
(S/cm) 析損 折損せず 折損せず 液状 析損せず 4.9x10 ⁻⁶ 1.8x10 ⁻⁶ 3.8x10 ⁻⁶ 液状 4.5x10 ⁻⁴ 3.0x10 ⁻⁵ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁵ 液状 塑性変形のた	共国句体の融解熱量(リノ8)	0	53.	.	-/4		-69
(S/cm) 析損 折損せず 折損せず 液状 折損せず 4.9x10 ⁻⁶ 1.8x10 ⁻⁶ 3.8x10 ⁻⁶ 液状 4.5x10 ⁻⁴ 3.0x10 ⁻⁵ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁵ 液状 壁性変形のた			?	>	>	9	52
1.8x10 ⁻⁶ 1.8x10 ⁻⁶ 3.8x10 ⁻⁶ 液状 4.5X10 ⁻⁴ 3.0x10 ⁻⁵ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁵ 液状 塑性変形のた	9年間解買フィルムの柔軟性 3本観解質フィルムの選幅型(6/27)	折損	折損せず	折損せず	液铁	折指せず	# 14 # 14
4.9x10 ⁻⁹ 1.8x10 ⁻⁶ 3.8x10 ⁻⁶ 液状 4.5x10 ⁻⁴ 3.0x10 ⁻⁵ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁵ 液状 塑性変形のた	202		•				<u> </u>
3.0x10 ⁻⁵ 9.4x10 ⁻⁶ 2.4x10 ⁻⁵ 液状 塑性变形のた) <u>(</u>	4.9×10 0	1.8×10-6		*	4 5X10-4	10
こ…で 成か 望性変形のた	<u>၁</u>	3.0x10 ⁻⁵	9.4×10 ⁻⁶		(DI VO - F	3.8x 10
					Ř Š	明日数形のたみ壁の	1.1X10 ⁻⁴

注: (1) 式のモノマー:CH₂-CH-CH₂-O-(CH₂-Ch₂-O_{II}-R' (1) O

実施例48

内容量3Lのガラス製4つロフラスコの内部を窒素置換し、これに触媒として製造例の縮合物質1gと水分10ppm以下に調整したエピプロモヒドリン

20gとトリエチレングリコールグリシジルメチルエーテル212g及び溶媒としてn-n++v1000gを仕込み、エチレンオキシド110gはトリエチレングリコールグリシジルメチルエーテルの重合率をガスクロマトグラフィーで追跡しながら、逐次添加した。重合反応はメタノールで停止した。デカンテーションによりポリマーを取り出した後、常圧下40℃で24時間、更に滅圧下45℃で10時間乾燥してポリマー298gを得た。1H NMRスペクトルおよび臭素含量の測定により、重合体のモノマー換算組成を求めた。

仕込みモノマー(モル%)

エチレンオキシド	70
トリエチレングリコールグリシジルメチルエーテル	27
エピブロモヒドリン	4
生成共重合体(モル%)	
エチレンオキシド	72
トリエチレングリコールグリシジルメチルエーテル	25
エピブロモヒドリン	3
共重合体の数平均分子量	37万
共重合体のガラス転移点(℃)	-69
共 重合体の融解熱量(J/g)	18

実施例49

実施例 48 で得られた共重合体 1g、架橋剤エチレンチオウレア 0.0 15g、及び二塩基性フタル酸鉛 0.05gをアセトニトリル 20m 1 に 溶解し、モル比(電解質塩化合物のモル数)/(共重合体のオキシエチレン単位の総モル数)が 0.07 となるように過塩素酸リチウムのアセトニトリル溶液を混合した。この混合液をポリテトラフルオロエチレン製モールド上にキャストして乾燥した後、 170 \mathbb{C} 、 60 \mathbb{K} \mathbb{G} \mathbb{G}

固体電解質フイルムの柔軟性: 折損せず

固体電解質フイルムの導電率(S/cm):

20(°C) 2.8 X 10⁻⁴

60(°C) 1.2 X 10⁻³

発明の効果

本発明の高分子固体電解質は加工性、成形性、機械的強度、柔軟性や耐熱性などに優れており、かつそのイオン伝導性は著しく改善されている。 したがって固体電池をはじめ、大容量コンデンサー、表示素子、例えばエレクトロクロミックディスプレイなど電子機器へ応用できる。 WO 97/42251

PCT/JP97/01522

請求の範囲

1. (A)式(I):

$$CH_2-CH-CH_2-O-(CH_2CH_2O)_{n-R^1}$$

(I)

[式中、R¹は炭素数1~12のアルキル基、炭素数2~8のアルケニル基、炭素数3~8のシクロアルキル基、炭素数6~14のアリール基、炭素数7~12のアラルキル基及びテトラヒドロピラニル基より選ばれる基である。]

で示される単量体から誘導される繰り返し単位1~98モル%、

(B)式(II):

で示される単量体から誘導される繰り返し単位95~1モル%、

(C) 1つのエポキシ基および更に少なくとも1つの反応性官能基を有する単量体から誘導される繰り返し単位0.005~15モル%を有してなるポリエーテル共重合体であって、

数平均分子量が5万~200万であり、示差走査熱量計 (DSC) で測定したガラス転移温度が一60℃以下、融解熱量が70J/g以下であるポリエーテル共重合体。

2. 構成単位(C)における反応性官能基が、(a)反応性ケイ素基、

(b) エポキシ基、(c) エチレン性不飽和基または(d) ハロゲン原子である請求項1に記載の共重合体。

3. 繰り返し単位 (C) が、式 (I I I - 1) または (I I I - 2):

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{-CH-R}^2 \\ \backslash / \\ 0 \end{array} \qquad \qquad \text{(III-1)}$$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_2\text{-CH-R}^3 \\ \text{CH}_2 \\ \text{CH--CH} \end{array} \tag{III-2}$$

[式中、R²およびR³は反応性官能基を含有する基である。] の単量体から誘導されるものである請求項1に記載の共重合体。

4. 繰り返し単位 (C) を形成する反応性ケイ素基を有する単量体が、 式 (III-a-1-1)、(III-a-1-2)または(III-a-2-1):

$$CH_2-CH-CH_2-O-(CH_2)_{\overline{m}}$$
 $Si-R^5$ (III-a-1-1)

$$CH_2-CH-(CH_2)_{\overline{m}}$$
 $Si-R^5$ (III-a-1-2)

$$CH_2-CH-(CH_2)_{\overline{m}}$$
 $Si-R^5$ CH_2 CH_2 R^6 ($III-a-2-1$)

[式中、R⁴、R⁵、R⁶は各々同一であっても、異なっていてもよいが、 少なくとも一個がアルコキシ基であり、残りがアルキル基である。mば1 ~6を表す。]

で示される請求項1に記載の共重合体。

- 5. 繰り返し単位 (C) を形成する反応性ケイ素基を有する単量体は、3-グリシドキシプロピルトリメトキシシラン、3-グリシドキシプロピルメチルジメトキシシラン、4-(1、2-エポキシ) ブチルトリメトキシシラン、及び2-(3、4-エポキシシクロヘキシル)エチルトリメトキシシランである請求項1に記載の共重合体。
- 6. 繰り返し単位 (C) を形成する2つのエポキシ基を有する単量体が、 式 (I I I - b):

$$CH_2$$
 CH_2 CH_2 CH_2 (III-b)

[式中、R'は、2価の有機基である。] で示されるものである請求項1に記載の共重合体。

7. 式(III-b)におけるR'基が、

- $-CH_2-O-(CHA^1-CHA^2-O)_m-CH_2-$
- $-(CH_2)_m$
- -CH₂O-Ph-OCH₂-

[式中、 A^1 および A^2 は水素またはメチル基であり、Phはフェニレン基であり、mは $0\sim12$ の数である。]

である請求項6に記載の共重合体。

- 8. 繰り返し単位 (C) を形成する2つのエポキシ基を有する単量体が、2.3-エポキシプロピル-2'.3'-エポキシ-2'-メチルプロピルエーデル、及びエチレングリコール-2.3-エポキシプロピル-2'.3'-エポキシ-2'-メチルプロピルエーテルである請求項1に記載の共重合体。
- 9. 繰り返し単位 (C) を形成するエチレン性不飽和基を有する単量体が、式 (III-c):

$$\begin{array}{c} CH_2-CH-R & 8 \\ & \backslash \\ & 0 \end{array} \qquad (III-c)$$

[式中、R⁸はエチレン性不飽和基を有する基である。] で示される請求項1に記載の共重合体。

10. 繰り返し単位 (C) を形成するエチレン性不飽和基を有する単量体が、アリルグリシジルエーテル、4-ビニルシクロヘキシルグリシジルエーテル、α-テルピニルグリシジルエーテル、シクロヘキセニルメチルグリシジルエーテル、p-ビニルベンジルグリシジルエーテル、アリルフェニルグリシジルエーテル、ビニルグリシジルエーテル、3.4-エポキシ-1-ブテン、3.4-エポキシ-1-ペンテン、4.5-エポキシ-2-ペンテン、1,2-エポキ

シ-5. 9-シクロドデカジエン、3. 4-エポキシ-1-ビニルシクロヘキセン、1. 2-エポキシ-5-シクロオクテン、アクリル酸グリシジル、メタクリル酸グリシジル、ソルビン酸グリシジル、ケイ皮酸グリシジル、クロトン酸グリシジル、グリシジルー4ーヘキセノエート、1~12個のオキシエチレン鎖を持つオリゴエチレングリコールグリシジルエーテルアクリレート、1~12個のオキシエチレン鎖を持つオリゴエチレングリコールグリシジルエーテルメタクリレート、1~12個のオキシエチレン鎖を持つオリゴエチレングリコールアリルグリシジルエーテル、または

 $(n = 1 \sim 12)$

である請求項1に記載の共重合体。

11. 繰り返し単位(C)を形成するハロゲン原子を有する単量体が、
 式(III-d):

[式中、R[®]は少なくとも1つのハロゲン原子を有する基である。] で示される請求項1に記載の共重合体。

12. ハロゲン原子を有する単量体が、

[式中、Xは、臭素原子(Br)またはヨウ素原子(I)である。] である請求項1に記載の共重合体。

- 13. ポリエーテル共重合体が、繰り返し単位(A)3~98モル%、繰り返し単位(B)95~1モル%、及び繰り返し単位(C)0.01~5モル%からなる請求項1に記載の共重合体。
- 14 請求項1~13のいずれかに記載のポリエーテル共重合体を、該 共重合体の反応性官能基の反応性を利用して、架橋した架橋体。
- 15. 請求項14に記載の架橋体、および電解質塩化合物を含んでなる 高分子同体電解質。
- 16. 電解質塩化合物がポリエーテル共重合体に可溶性である請求項1 5に記載の高分子固体電解質。
- 17. 電解質塩化合物が金属陽イオン、アンモニウムイオン、アミジニウムイオン、及びグアニジウムイオンから選ばれた陽イオンと、塩素イオン、臭素イオン、ヨウ素イオン、過塩素酸イオン、チオシアン酸イオン、テトラフルオロホウ素酸イオン、硝酸イオン、AsF₆-、PF₆-、ステアリルスルホン酸イオン、オクチルスルホン酸イオン、ドデシルベンゼンスルホン酸イオン、ナフタレンスルホン酸イオン、ドデシルナフタレンスルホン酸イオン、アンスルカン、アンスルカンのスカン、アンスのスカン、アンスのスカン、アンスのスカン、アンスのスカン、アンスのスカン、アンスのスカン、アンスのスカン、アンスのスカン、アンスのスカン、アンスのスカン、アンスカンスカン、アンス
- 18. X¹、X²、及びX³は各々独立して炭素数が1から6迄のパーフルオロアルキル基又はパーフルオロアリール基であり、Yがニトロ基、ニトロソ基、カルボニル基、カルボキシル基、又はシアノ基である請求項

17に記載の高分子固体電解質。

- 19. 金属陽イオンがLi、Na、K、Rb、Cs、Mg、Ca、及びBaから選ばれた金属の陽イオンである請求項17に記載の高分子固体電解質。
- 20. 金属陽イオンが遷移金属の陽イオンである請求項17に記載の高 分子固体電解質。
- 21. 金属陽イオンが、Mn、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、及びAgから選ばれた金属の陽イオンである請求項17に記載の高分子固体電解質。
- 22. 電解質塩化合物とポリエーテル共重合体の配合割合が電解質塩化合物のモル数/オキシエチレン単位の総モル数の値が0.0001~5である請求項15に記載の高分子固体電解質。
 - 23. 請求項15又は16に記載の高分子固体電解質を用いた電池。

補正書の請求の範囲

[1997年10月3日(03.10.97) 国際事務局受理:出願当初の請求の範囲1は補正された;他の請求の範囲は変更なし。(1頁)]

1. (補正後)(A)式(I):

$$CH_2-CH-CH_2-0-(CH_2CH_20)_{n-R^1}$$

\ \ \ \ \ 0 \ (1)

[式中、R¹は炭素数1~12のアルキル基、炭素数2~8のアルケニル基、炭素数3~8のシクロアルキル基、炭素数6~14のアリール基、炭素数7~12のアラルキル基及びテトラヒドロピラニル基より選ばれる基である。]

で示される単量体から誘導される繰り返し単位1~98モル%、

(B)式(II):

$$\begin{array}{c} CH_2-CH_2 \\ \backslash / \\ 0 \end{array} \tag{II)}$$

で示される単量体から誘導される繰り返し単位95~1モル%、

(C) 1つのエポキシ基および更に少なくとも1つの反応性官能基を有する単量体から誘導される繰り返し単位0.005~15モル%を有してなるポリエーテル共重合体であって、

共重合体の数平均分子量が5万~200万であり、共重合体の示差走査 熱量計(DSC)で測定したガラス転移温度が-60℃以下、共重合体の 融解熱量が70J/g以下であり、共重合体がランダム共重合体であるポ リエーテル共重合体。

2. 構成単位 (C) における反応性官能基が、(a) 反応性ケイ素基、

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

A. C	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		PCT/	JP97/01522
In	CO8G65/22 65/08	77/10 50/00 =		
Accordin	t. C16 C08G65/22, 65/08, C08K3/24, 5/42, H(g to International Patent Classification (IPC) or a	///18, 59/20, C 01M6/18, 10/40	08F299/0	2, C08L71/02
B. FT	g to International Patent Classification (IPC) or a ELDS SEARCHED	o both national classification a	nd IPC	3
Minimum	domination			
In	documentation searched (classification system follows: C16 C08G65/02-32	wed by classification symbols)		
l	C16 C08G65/02-32, 77/0 03, C08K, H01M6/18	14-46 50/00 30	C08F299	/02, C08L71/
Document	ation searched other than minimum day	, 10/40, H01G9/	025	
Jit Kok	stion searched other than minimum documentation at Suyo Shinan Koho	the extent that such documents	are included in t	he fields searched
Tor	oku Jitsuvo Shinan Kono	1971 - 19	995	
Electronic	data base consulted during the international search (Pame of data base and when	997	
WPI	/L	and, where pra	cucable, search (terms used)
C. DOC	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVAN			
Category*				
A	JP, 5-304051, A (Yuasa Co Seiyaku Co., Ltd.)	ere appropriate, of the relevant	passages	Relevant to claim N
	Seiyaku Co., Ltd.),	orp., Dai-Ichi K	ogyo	1 - 23
	INOVEMber 16 1000 /16	1. 93),	i	
	column 5. lines 13 to 25	to column 4, li	ne 43;	
	column 6, line 34: column	Column 5, line	44 to	
	(Family: none)	- // 11nes 2 to	13	
A	JP, 2-295004, A (Hitachi December 5, 1990 (05, 12)	Massa 2.2	İ	
1	December 5, 1990 (05. 12.	ł	1 - 23	
1	Claim; page 4, lower righ (Family: none)	t column, lines	1 to 11	
1	- ·			
A	JP, 3-47833, A (Dai-Ichi Ltd.),	Kogyo Saiyaku o-		_
1	February 20 1001 (00	- Seryaku Co	·· ·	1 - 23
	February 28, 1991 (28. 02 Claim; page 3, upper left lower left column. line 1			
- 1	lower left column, line 1 column, line 1	to lower right	to 8,	
1	column, line 11 & EP, 3921	839, A1	1	
	CA, 2014442, A & US, 51 DE, 69020777, E & KR, 95		ŀ	
	locuments are listed in the continuation of Box (See patent family	/ annex	
document.	egories of cited documents:	"T" Later document publish	defends to	
to be of pa	defining the general state of the art which is not considere ricular relevance		with the application	onal filing date or priority on but cited to understand
document	sment but published on or after the international filing dat which may throw doubts on priority claim(s) or which is tablish the publication date of another size.	te "X" document of particular		CHILDO
special read	os (as specified)	step when the document	is taken alone	A IDADIAE ES IUAGSTIAS
document i	eferring to an oral disclosure, use, exhibition or othe	"Y" document of particular r	elevance; the clai	med invention cannot be when the document is
document p the priority	ublished prior to the international filing date but later that date claimed	combined with one or mo being obvious to a perso	re other such docu	ments, such combination
of the actu	al completion of the international search	"A" document member of the		
Augus	t 11, 1997 (11. 08. 97)	Date of mailing of the intern	ational search r	eport
		August 19,	1997 (19	. 08. 97)
	ng address of the ISA/	Authorized officer		
Japane	ese Patent Office			
mile No.		Telephone No.		i
rCI/ISA/21	0 (second sheet) (July 1992)	Priorie 140.		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP97/01522

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passage	
A	TP 62-160022	Relevant to claim No
	JP, 62-169823, A (Osaka Soda Co., Ltd.), July 27, 1987 (27. 07. 87), Claim & EP, 222586, Al & US, 4711950, A & DE, 3650211, G	1 - 14
A	US, 3297783, A (F.E. Bailey, Jr.), January 10, 1967 (10. 01. 67), Claim; column 3, line 9 to column 4, line 62 (Family: none)	1 - 14

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP97/01522

		国際出願番号 PCT	/JP97/01522
A. 発明の	の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)))	
Int. CI	C 0 8 G 6 5 / 2 2, 6 5 / 0 8, 7 7 / 1 C 0 8 L 7 1 / 0 2 C 0 8 K 2 / 0 1	8, 59/20, C08F299/	102
			· 2
	H01M6/18, 10/40, H01G9	/ 0 2 5	
B. 調査を	行った分野		
調査を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. CI	C08G65/02-32.77/04-4	6 59/00-72 CASES	0.0.44.5
			99/02
1	H01M6/18, 10/40, H01G9	/025	
日本国実用	(外の資料で調査を行った分野に含まれるもの (新客公開	D	
日本国公思			
日本国登録	実用新案公報		
	1394-1997#		
国際調査で使	用した 電 子データベース(データベースの名	S称、調査に使用した用語)	
WPI/L			
C. 関連す	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	II makaban		東京学士 マ
A A	引用文献名 及び一部の箇所が関連す	るときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Λ			
	行-第4欄43行,第5欄13-25行, 15行(ファミリーなし)	第5欄44行-第6欄34行,第7	欄 2 -
	1011 (2) (9-120)		
Α	JP. 2-295004, A (日立マクセ (05.12.90) 結婚時代の答照 ***	1 14 - 	
	(05.12.90), 特許請求の範囲, 第	が体系会性)。5.12月、199	0 1-23
_			ない
A	JP, 3-47833, A (第一工業製薬 (28,02,91) 特數轉收の管理	株式会社) 28 2日 1001	
			1 7 2 3
			* ' ' '
		020777, E	
	&KR. 9501854. B1		
C 欄の続き	にも文献が列挙されている。		
		🏻 パテントファミリーに関	する別紙を参照。
引用文献の	ウカテゴリー	の日の後に公表された文献	
A」特に関連	!のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	す「T」国際出願日又は優先日後に	以
もり			一公表された文献であって
・E」元行文献 の	ではあるが、国際出願日以後に公表されたも	amaga ではいている。 論の理解のために引用する	★なく、完明の原理又は理
	701 + 阿華 + 40 + 2 1 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 - 4 -		丁 当時 文書の 2 一つの 四つ
12.1 東元恒土	張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 は他の特別な関わる	」 の新規性人は進歩件がなし	1と考えられるもの 一
文献 (海	は他の特別な理由を確立するために引用する由を付す)	「Y」特に関連のある文献であっ	て、当該文献と始のエロ
・ 〇 ・ 口頭によ	田で行りが を開、展示等に言及する文献	エリス献との、当業者にと	って白田である幼人ユルー
P」国際出題	日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考え	られるもの
		€ 「&」同一パテントファミリー文	献
際調査を完了	した日	国際知水却ルのネット	
	11.08.97	国際調査報告の発送日 19 (8.97
数据未提票 。		. 5.6	76.97
尿網登機関の4 ロナデ4	名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	47 0046
口 个 国 ?	特許庁 (ISA/JP) 更番号 1 0 0	大熊幸治	到 4 J 9 0 4 2
40° 中古利二	天命号100 千代田区霞が関三丁目4番3号	1	(A.S.)
~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	I NHI   NH   I   I   I   I   I   I   I   I   I	電話番号 03-3581-11	01 内線 3457
<b>ポロヘ</b> エフィ	24 (24 2 (24)		1300-0401

国際調査報告	国	要	珥	杏	奴	告
--------	---	---	---	---	---	---

国際出願番号 PCT/JP97/01522

		国際出願番号	PCT/JP	97/01522
(続き)	関連すると認められる文献			
用文献の  テゴリー*				
<u> </u>	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき!  JP, 62-169823. A (大阪東海峡・ナムない)	は、その間波ナス	簡正の忠ニ	関連する
А	JP,62-169823, A (大阪曹達株式会社)       (27.07.87), 特許請求の範囲	, 27. 7月	1987	請求の範囲の番 1-14
	(27.07.87),特許請求の範囲 & EP. 2 & US, 4711950 A& DE 26.56	22586, A	1	1-14
	1 2 2 2 2 1 1 1 2 2 2 2 2 2 2 2 1 1	., G		
A.	US, 3297783, A (F.E.Bailey, Jr.), 10 (10.01, 67), 给款款收分额照 第7 (10.01)			1
	(10.01.67), 特許請求の範囲, 第3欄9行 (ファミリーなし)	1. 1月. 196	7	1-14
1	(ファミリーなし)	= ×13 4 mm, 0 2 mg		
- 1				
[				
1				1
				1
1				1
				İ
1				
				1
1				
ŀ				
-				
Ì				
i				
1				
1				
ļ				
			l	
			!	
			i	
			1	
			1	
			1	
}				
			1	ı
			1	
				į
Ĭ			1	
				j
			, ,	
			}	J

様式PCT/ISA/210(第2ページの続き)(1992年7月)